

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européan des brevets



(11) EP 0 539 989 B1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

- (45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachling des Hinweises auf die Patemerteilung: 18.06.1997 Patemblatt 1997/25
- (51) Inf. Cl.6: C07C 17/00, C07C 19/08
- (21) Anmoldanummer: 92118515.3
- (22) Anmeldetag: 29.10.1992
- (54) Verfahren zur Herstellung von 1,1,1,2,3,3,3-Heptafluorpropan (R 227)
 Process for the preparation of 1,1,1,2,3,3,3-heptafluoropropane (R 227)
 Procedé pour préparer 1,1,1,2,3,3,3-heptafluoropropane (H 227)
- (84) Bonarinte Vertragsslaaten: BE CH DE DK ES FR GB IT I I NL SE
- (30) Prioritat: 01.11.1991 DE 4136054
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung. 05.05.1993 Patentblatt 1993/18
- (73) Patentinhabor: SOLVAY (Société Anonymo) B-1050 Bruzefles (BC)
- (72) Erfinder: Hopp, Peter, Dr. W-6238 Hofhelm am Ts. (DE)
- (74) Verbeter: Jacques, Philippe et al Solvay S.A. Département Propriété Industrielle 310, rue de Ransboek 1120 Bruxelles (BE)
- (56) Enigegenhaltungen: EP-A- 0 379 793

WO-A-91/05752

989 B1

Anmerkung: Innerhalb von noun Monsten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch eintegen. Der Einspruch ist schrittlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wonn die eintegen. Der Einspruch ist (Art 901) Europäisches Patentübereinkommen).

EP 0 539 989 B1

Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von 1,1,1,2,3,3,3-Heptsfluorpropan (R 227) durch Hydrodechtorierung von 2-Chlorheptsfluorpropan an seinem Katalysator. R 227 ist als Treibgas und in Klimananlagen einsatzbat.

Die Herstellung von R 227 aus Hexelluorpropen und Fluorwasserstoff mit Hilfe eines Aktiviohle-Katay sators ist bereits bekannt (GB-PS 902 590). Allerdings befinden sich im Produkt ungesättigte, giftige Verbindungen, z.B. unumgesetztes Hexafluorpropen

Aus WO 91/05/52 ist die Herstellung von R 227 durch CI/H-Austaüsch an 2-Chlomeptafluorprupen in einem Nickel-Reaktor bekannt. In der EP A-0 3/9 793 wird die Hydrodechlorierung von Chlortetrafluorethen an Hydriorkatalysatoren auf Trägem beschrieben.

Gegenstand der vorliegenden Erflindung ist ein Verfahren zur Hersträllung von 1,1,1,2,3,3,3-Heptaffungspan, dadurch gekennzeichniet, daß man 2-Chlorheptafluorpropan mit Wesserstoff in einem Molverhältnis von 1:1 bis 1:3 in der Cesphase an einem Pallardium, enthaltendon Träger-Katalysator bei Temperaturen von 100 bis 300°C und Drucken von 1 bis 5 bar umsetzt.

Als Tragermaterial sind beiepielsweise geeignet Aktivkohle, Lithium-Aluminium-Spinell, Aluminiumoxid; vorzugsweise verwendet man Aktivkohle.

Der Gehalt des Träger-Katalysators en Pd beträgt im aflgemeinen 0.2 bis 5 Gew.-%, hezogen auf des Oesamtgewicht des Katalysators.

Die Realdionstomperatur betragt vurzugeweise 200 bis 300°C.

Pro Mol 2-Chlorheptarium propan werden 1 bis 3 Mol Wasserstoff eingesetzt.

Da os sich bern erfindungsgemäßen Verkahren um eine Hydrodechlorierung unter hydrierenden Bedingun gen handelt, entstehen im Unterschied zu dem bekannten Verfahren gemäß GB-P5 902 500 keine ungesättigten Verbindungen, inabesondere kelne gift-

Die Herstellung des als Ausgangsmaterial eingesetzten 2-Chlorheptatluorpropans ist in Chemical Abstracts (C91-081033) beschrieben.

Das entstehende Gasuemisch wird mit Wasser gewaschen, entsäuert und kondensiert. Eine GC-Anallyse zeigt die Zusammensetzung des co gewonnenen Ruhgases.

Beispiel

Ein senkrecht angeurdneter, elektrisch beheinter Ruhmeakter aus Stahl (Länge = 100 cm. Durchmesser = 2 cm) wurde mit 200 ml Aktivkohle beschickt, die mit 0,7 Cew.-% Palladium dotiert war.

Pier Katalysulor wurde 6 Stunden lang bei 250°C unter Durchleiten von 5 i Wasserstoff pro Stunde konditionlert. Danach wurden 0,4 Mol/h CF₃-CCIF-GF₃ und 1 Mol/h Wasserstoff bei 250°C und Normaldruck einde-

siert. Die den Reaktor verlassenden Rocktionsgase passierten eine Wasserwäsche mit anschließender Trocknung und Kondensation bei «15°C.

Umcatz: 89 % SeleidivitAt: 85 %

Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung von 1,1,1,2,3,3,3-Heptafluorpropan, dedurch gekennzeichnet, daß man 2-Chlorheptafluorpropan mit Wasserstoff in einem Molverhältnic von 1:1 bis 1:3 in der Gasphase an einem Palladium, enthaltenden Trager-Kalalysator bei Temperaturen von 100 bis 300°C und Drucken von 1 bis 5 bar umootzt.
 - Verfahren nach Anspruch 1. dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt des Träger Katalysators an Pd. 0,2 bis 5 Gew.-% berragt.

Claims

- A process for the preparation of 1,1,1,2,3,3,3-heptallucropropenc, characterized that 2-chloroheptallucropropaule is reacted with hydrogen in a molar ratio of from 1:1 to 1:3 in the gas phase on a palladium containing supported catalyst at temperatures of from 100 to 300°C and pressures of from 1 to 5 bar.
- The process as claimed in claim 1, wherein the Pd content of the supported catalyst ic from 0.2 to 5 % by weight.

Revendications

- Procédé de préparation du 1,1,1,2,3,3,3-heptafluoropropane, caractérisé en ce que fon fait réagir du 2-chloroheptafluoropropane avec de l'hydrogène dans un rapport molaire allant de 1:1 à 1:3, on phase gazeuse, sur un catalycour-support contenant du palladium, à des températures allant de 100 jusque 300°C et à doc pressions allant de 1 jusque 5 bar.
- Procóde selon la revendication 1, caractérisé en ce que la teneur en Pd du catalyseur-support est de 0,2 à 5% en polds.

PAGE 10/31 * RCYD AT 5/3/2004 12:48:31 PM [Eastern Daylight Time] * SVR:USPTO-EFXRF-1/0 * DNIS:8729306 * CSID:5098383424 * DURATION (mm-ss):07-52

50